



E SEI IN MANI SICURE!

REFLEXX S.p.A.

Dichiarazione di Conformità CE – DM

rev 01 del 31 gennaio 2018

Prodotto: *reflexx Care L550* art. L550/XS - art. L550/S - art. L550/M - art. L550/L - art. L550/XL

Emessa da G.Isetti – Amm.re Unico

Pag.: 1/1

GUANTI MONOUSO IN LATTICE marchio Reflexx care L550

La società Reflexx S.p.A., sita in via Passeri, 2 a Viadana (MN), in qualità di Fabbricante, dichiara che il prodotto a margine soddisfa i requisiti delle seguenti Direttive della Comunità Europea:

- ❑ Come DPI rientra nella I Categoria di rischio ai sensi D.Lgs 475/92 in attuazione Dir. 89/686/CEE. Il prodotto, è certificato in accordo con le normative EN 420 e EN 374.

- ❑ Come Dispositivo Medico rientra in Classe I tra i dispositivi da esame anche invasiva destinati ad un uso temporaneo ai sensi della direttiva 93/42/CEE e successivo D.Lgs 37/2010 in attuazione Dir 2007/47/CEE. Il prodotto è in accordo con le normative EN 455 1,2,3 e 4. CND T010201 GUANTI NON CHIRURGICI IN LATTICE.

Progressivo di Sistema Attribuito al DM: mis. XS/1635764 S/1635765 M/1635766 L/1635767 XL/1635769.

In fede

REFLEXX S.p.A.

Via Passeri, 2 - 46019 VIADANA (MN)

P.I. e C.F. 02085450209

Tel.: 0375/833164 - Fax: 0375/464504

e-mail: info@reflexx.com